PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/12, C07K 14/47, C12Q 1/68, A61K 38/17

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/11267

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

18. April 1996 (18.04.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE95/01390

(22) Internationales Anmeldedatum: 6. Oktober 1995 (06.10.95)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

(30) Prioritätsdaten:

P 44 35 919.5

7. Oktober 1994 (07.10.94)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KREBSFORSCHUNGSZENTRUM **DEUTSCHES** STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHWARZ, Elisabeth [DE/DE]; Schröderstrasse 37, D-69120 Heidelberg (DE). BARTELMANN, Matthias [LU/DE]; Steinschleifenweg 7, D-69198 Schriesheim (DE). REUTER, Marie-Stella [DE/DE]; Hans-Thoma-Strasse 8, D-69493 Hirschberg (DE).
- (74) Anwalt: HUBER, Bernard; Müller-Boré & Partner, Grafinger Strasse 2, D-81671 München (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: DNA CODING FOR A ZINC FINGER PROTEIN, A ZINC FINGER PROTEIN AND THE USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: ZINKFINGER-DNA, -PROTEIN UND IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract

The invention concerns DNA coding for a zinc finger protein and a protein of this type. The invention further concerns the use of the DNA and the protein in diagnosis, therapy or gene therapy of tumors. The DNA coding for the zinc finger protein is an insert of the cDNA clone COS AP4-E1. This clone comes from a cDNA library of the cervix carcinoma cell line ME180, which contains the human papilloma virus 68 DNA, and has four zinc fingers in its exon sequences.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine für ein Zinkfinger-Protein codierende DNA und ein solches Protein. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der DNA und des Proteins in Diagnose, Therapie oder Gentherapie von Turnoren. Die Zinkfinger-Protein kodierende DNA ist ein Insert des cDNA Klons COS AP4-E1. Dieser Klon entstammt einer cDNA-Bibliothek der Cervixcarcinomzellinie ME180, die die Human Papillomvirus 68-DNA enthält, und besitzt 4 Zinkfinger in seinen Exon-Sequenzen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	ľΤ	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
СН	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
Fl	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

WO 96/11267 PCT/DE95/01390

Zinkfinger-DNA, -Protein und ihre Verwendung

Die Erfindung betrifft eine für ein Zinkfinger-Protein codierende DNA und ein solches Protein. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der DNA und des Proteins.

Die Umwandlung von normalen Zellen in Tumorzellen vollzieht sich in mehreren Teilschritten, bei denen es zu Veränderungen zellulärer Gene oder zum Erwerb viraler Onkogene kommt. Veränderungen zellulärer Gene umfassen die Aktivierung von Proto-Onkogenen durch Mutation, Genamplifikation, Überexpression oder Chromosomen-Translokationen sowie die Inaktivierung von Tumorsuppressorgenen durch Mutation oder Deletion.

Verschiedene Gene, deren Veränderungen bei der Tumorentstehung von Bedeutung sind, konnten bislang identifiziert werden (vgl. Übersichtsartikel: Bishop, J.M., Cell 64 (1991), 235-248). Die Produkte solcher Gene haben verschiedene Funktionen. Sie wirken z.B. als Transkriptionsregulatoren, als Glieder unterschiedlicher Signaltransduktionsketten, wie Wachstumsfaktoren, Wachstumsfaktorrezeptoren oder Proteinkinasen, bzw. als Aktivatoren oder Inhibitoren der Zellteilung.

Beispiele von Transkriptionsregulatoren sind Zinkfinger-Proteine. Diese Proteine besitzen charakteristische, zwei Cystein- und zwei Histidinreste enthaltende Strukturen, die so zueinander positioniert sind, daß sie ein Zinkatom binden. Zinkfinger-Proteine sind DNA-bindende Proteine. Ein Beispiel für Zinkfinger-Proteine ist das Produkt des Wilms-Tumorsuppressorgen WT1, dessen Verlust bei der Entstehung von Wilms-Nierentumoren eine wesentliche Rolle spielt.

Bis heute sind noch nicht alle an Tumorentstehung und -wachstum beteiligten Gene bzw. Genprodukte bekannt. Eine Tumordiagnose bzw. -therapie ist daher bisher nur begrenzt möglich.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein Mittel bereitzustellen, mit dem Tumordiagnose bzw. -therapie umfassender betrieben werden kann.

Erfindungsgemäß wird dies durch die Gegenstände in den Patentansprüchen erreicht.

Gegenstand der Erfindung ist somit eine für ein Zinkfinger-Protein codierende DNA, die umfaßt:

- (a) die DNA der Nukleotide 446-1476 von Fig. 1 oder einen Teil davon,
- (b) eine mit der DNA von (a) hybridisierende DNA, oder
- (c) eine mit der DNA von (a) oder (b) über den degenerierten genetischen Code verwandte DNA.

Der Ausdruck "hybridisierende DNA" weist auf eine DNA hin, die unter üblichen Bedingungen, insbesondere bei 20°C unter dem Schmelzpunkt der DNA, mit einer DNA von (a) hybridisiert.

Fig. 1 zeigt das Insert des cDNA Klons COS AP4-E1. Dieser Klon entstammt einer cDNA-Bibliothek der Cervixcarcinomzellinie ME 180 (vgl. Reuter, M.S. et al., J. Virol. 65 (1991), 5564-5568). Diese Zellinie enthält die Human Papillomvirus 68-DNA (HPV 68-DNA) stabil integriert. Der Klon COS AP4-E1 enthält zwischen den Nukleotiden 1-21 HPV 68-DNA. Ferner enthält er zwischen den Nukleotiden 22-1476 zelluläre Sequenzen, wobei diese zwischen den Nukleotiden 446-1476 Exon-Sequenzen eines Zinkfinger-Gens sind. Die Exon-Sequenzen codieren für 4 Zinkfinger: Zinkfinger 1:1130-1191, Zinkfinger 2: 1214-1275, Zinkfinger 3: 1298-1360, Zinkfinger 4:1382-1432. Der Klon COS AP4-E1 wurde bei der DSM (Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen unter DSM 9450 am 30. September 1994 hinterlegt.

Vorstehende Insert-DNA, insbesondere zwischen den Nukleotiden 446-1476, kann Teil einer für ein vollständiges Zinkfinger-Protein codierenden DNA sein. Eine solche DNA und das durch sie codierte Zinkfinger-Protein sind somit auch Gegenstand der Erfindung.

Die Bereitstellung einer für vorstehendes Zinkfinger-Protein codierenden DNA

erfolgt in üblicher Weise. Beispielhaft wird die Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere die DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476, als Sonde zur Hybridisierung einer allgemein erhältlichen cDNA-Bibliothek aus Leber, Gehirn, Plazenta oder Muskel, vorzugsweise Leber, verwendet. Auch kann eine cDNA-Bibliothek aus Blutzellen oder HeLa-Zellen verwendet werden. Die genannten Gewebe und Zellen enthalten ausreichend RNA-Transkripte, die mit der Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere der DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476 hybridisieren (vgl. Fig. 2). Erhaltene Klone werden einer Sequenzierung unterzogen und ausgehend von der Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere der DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476, wird die ein vorstehendes Zinkfinger-Protein codierende DNA bestimmt.

Des weiteren eignet sich die Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere die DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476, und ganz besonders die DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476, zur Identifizierung einer genomischen für vorstehendes Zinkfinger-Protein codierenden DNA. Hierzu wird die entsprechende DNA von COS AP4-E1, z.B. die DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476, als Sonde zur Hybridisierung einer genomischen DNA-Bibliothek verwendet. Eine solche kann aus den vorstehend genannten Geweben und Zellen erstellt sein.

Erfindungsgemäß wird der Klon COS 1 APM erhalten. Seine Insert-DNA enthält in einem 5,5 kb großen Sacl-Fragment die zur verwendeten Sonde, z.B. der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476, entsprechende DNA. In den Figuren 3 und 4 ist diese DNA von COS 1 APM zwischen den Nukleotiden 256-492 präsentiert. Der Klon COS 1 APM wurde bei der DSM unter DSM 9462 am 07.10.1994 hinterlegt. Gegenstand der Erfindung ist somlt auch eine genomische, das vorstehende Zinkfinger-Protein codierende DNA sowie das durch sie codierte Protein.

Erfindungsgemäß kann vorstehende für das Zinkfinger-Protein codierende DNA in einem Vektor bzw. Expressionsvektor vorliegen. Beispiele solcher sind dem Fachmann bekannt. Im Falle ines Expressionsvektors für E. coli sind dies z.B. pGE-MEX, pUC-Derivate und pGEX-2T. Für die Expression in Hefe sind z.B. pY100 und Ycpad1 zu nennen, während für die Expression in tierischen Zellen z.B. pKCR, pEF-

WO 96/11267 PCT/DE95/01390

-4-

BOS, cDM8 und pCEV4, anzugeben sind. Der Fachmann kennt geeignete Zellen, um vorstehende, in einem Expressionsvektor vorliegende DNA zu exprimieren. Beispiele solcher Zellen umfassen die E.coli-Stämme HB101, DH1, x1776, JM101 und JM 109, den Hefe-Stamm Saccharomyces cerevisiae und die tierischen Zellen L, 3T3, FM3A, CHO, COS, Vero, und HeLa. Der Fachmann weiß, in welcher Weise vorstehende DNA in einen Expressionsvektor inseriert werden muß. Ihm ist auch bekannt, daß vorstehende cDNA in E.coli, Hefe oder tierischen Zellen exprimiert werden kann, während vorstehende genomische DNA nur in tierischen Zellen zu exprimieren ist. Des weiteren kennt der Fachmann Bedingungen, transformierte bzw. transfizierte Zellen zu kultivieren. Auch sind ihm Verfahren bekannt, das exprimierte Zinkfinger-Protein zu isolieren und zu reinigen. Ein vorstehendes, rekombinant hergestelltes Zinkfinger-Protein ist somit auch Gegenstand der Erfindung.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein gegen ein vorstehendes Zinkfinger-Protein gerichteter Antikörper. Die Herstellung eines solchen erfolgt in üblicher Weise. Beispielsweise wird hierzu das Zinkfinger-Protein in BALB/c-Mäuse subcutan injiziert. Diese Injektion wird im Abstand von jeweils 3 Wochen wiederholt. Etwa 2 Wochen nach der letzten Injektion wird das den Antikörper enthaltende Serum isoliert und in üblicher Weise getestet.

In bevorzugter Ausführungsform ist der Antikörper ein monoklonaler Antikörper. Zu seiner Herstellung werden nach vorstehender vierten Injektion den Mäusen Milzzellen entnommen und diese in üblicher Weise mit Myelomzellen fusioniert. Die weitere Klonierung erfolgt ebenso nach bekannten Verfahren.

Die vorliegende Erfindung stellt eine bisher nicht gekannte Zinkfinger-DNA sowie ein durch sie codiertes Zinkfinger-Protein bereit. Die erfindungsgemäße DNA eignet sich als Sonde für diagnostische Zwecke. Darüberhinaus kann sie in einem dem Fachmann bekannten Expressionsvektor zur Gentherapie eingesetzt werden. Das erfindungsgemäße Protein eignet sich ebenfalls für therapeutische Zwecke. Hierzu kann es in einer üblichen pharmazeutischen Zusammensetzung verabreicht werden.

Des weiteren stellt die vorliegende Erfindung gegen das vorstehende Protein gerichtete Antikörper bereit. Diese eignen sich bestens zu diagnostischen Zwekken.

Somit liefert die vorliegende Erfindung neue Mittel zur Diagnose und Therapie von mit der erfindungsgemäßen DNA und dem durch sie codierten Protein zusammenhängenden Erkrankungen, insbesondere von Tumorerkrankungen.

Kurze Beschreibung der Zeichnung:

- Fig. 1 zeigt die Insert-cDNA des Klons COS AP4-E1,
- Fig. 2 zeigt die Hybridisierung von PolyA⁺RNA aus verschiedenen Zellen mit der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von COS AP4-E1,
- Fig. 3 zeigt eine Teilsequenz der genomischen Insert-DNA des Klons COS 1
 APM, und
- Fig. 4 zeigt den Vergleich der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von Klon COS AP4-E1 und der DNA zwischen den Nukleotiden 256-492 von Klon COS 1 APM.

Die Erfindung wird durch das folgende Beispiel erläutert.

Beispiel: Herstellung einer erfindungsgemäßen Zinkfinger-DNA

Eine aus HeLa-Zellen erstellte λ cDNA-Bibliothek wird einem üblichen Hybridisierungsverfahren unterzogen. Hierzu werden die durch Infektion der Bakterien erhaltenen Phagenplaques mit dem ³²p-markierten DNA-Insert des Klons COS AP4-E1, insbesondere der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 (vgl. Fig. 1), inkubiert. Es wird eine Hybridisierung mit einzelnen Phagenplaques erhalten. Aus diesen wird die Phagen-DNA isoliert und mit EcoRl gespalten. Die erhaltenen Fragmente werden in einem 0,5%igen Agarosegel elektrophoretisch aufgetrennt. Das Agarosegel wird einem üblichen BI tting-Verfahren unterzogen, wodurch die DNA aus dem Agarosegel auf eine Nitrozellulosemembran übertragen wird. Diese

wird in ein Hybridisierungsverfahren eingesetzt, in dem die entsprechende DNA des DNA-Inserts von Klon COS AP4-E1 als ³²p-markierte Probe verwendet wird. Es wird eine Hybridisierung mit einzelnen DNA-Fragmenten erhalten. Diese werden isoliert und in einem mit EcoRI gespaltenen, dephosphorylierten Plasmid-Vektor, z.B. pBluescript, kloniert. Einzelne Klone werden analysiert, und durch Restriktionsspaltungen sowie Sequenzierung wird ein eine erfindungsgemäße Zinkfinger-DNA enthaltender Klon identifiziert.

Patentansprüche

- 1. DNA, codierend für ein Zinkfinger-Protein, wobei die DNA umfaßt:
 - (a) die DNA der Nukleotide 446 1476 von Fig. 1 oder einen Teil davon,
 - (b) eine mit der DNA von (a) hybridisierende DNA, oder
 - (c) eine mit der DNA von (a) oder (b) über den degenerierten genetischen Code verwandte DNA.
- DNA nach Anspruch 1, nämlich die DNA der Nukleotide 256 492 von Fig.
 3.
- 3. Protein, codiert durch die DNA nach Anspruch 1 oder 2.
- 4. Expressionsplasmid, umfassend eine für das Protein nach Anspruch 3 codierende DNA.
- 5. Transformante, enthaltend den Expressionsplasmid nach Anspruch 4.
- Verfahren zur Herstellung des Proteins nach Anspruch 3, umfassend die Kultivierung der Transformante nach Anspruch 5 unter geeigneten Bedingungen.
- 7. Verwendung der DNA nach Anspruch 1 oder 2 als Reagens zur Diagnose und/oder Therapie.
- 8. Verwendung des Proteins nach Anspruch 3 als Reagens zur Therapie.

Fig. 1 cDNA-Insert des Klons COS AP4-El

	10 30 50 ctgcaatggccaattgtgaagggctctggctgagaacatggccaatgacattgatgagct	
•	gacgttaccggttaacacttcccgagaccgactcttgtaccggttactgtaactactcga	60
61	70 90 110 cattggcattcccttccccaaccacagcagtgaggtcctgtgcagcctcaatgagcaacg	120
	gtaaccgtaagggaaggggttggtggtcgtcactccaggacacqtcggagttactcgttgc	
121		180
	cgtgctaccggacgacacactgcacgaggaccaccacgtcctcgtcctcatagcctgggt	
181		240
	ggcgaggcaggaccgacggacGtCgTtcatgaagttcttcgaaaagtgtcggccgtggga	240
241	250 270 290 agccagccagcctacgtctatgagatcgactttgtccacctgaGgctctggctgctatc+ tcggtcggtcgggatgcagatactctagctgaaacaggtggactCcgagaccgacgatag	300
301	310 330 350 ctggagttcgcctacacctccacGctcaccatcaccgctggcaatgtcaagcacatcctc	360
361	370 390 410 aacgCagccaggatgctggagatccagtgcatCgtgaacgtgtgcctggagatcatggag+ ttgcGtcggtcctacgacctctaggtcacgtaGcacttgcacacggacctctagtacctc	420
421	430 450 470 CCtggggggggacgggggggggggggaggacgacgacgacgac	480
481	490 510 530 gatgatgaggaggaggaggaggaggaggaggatgacgatgatgacacg	540
	550 570 590 gaGGActttGctgaccaagaaaacttGcctgaccccaaggacatcagctgccaccaaagc	

2/6

Fig. 1 (Fortsetzung I)

541	ctCCTgaaaCgactggttctttgaaCggactggggtcctgtagtcgacggtggtttcg R T L L T K K T C L T P R T S A A T K A	600
601	610 630 650 ccttccaagacagaccatctcacagagaaggcctattcagacacccccagGgacttccct+ ggaaggttctgtctggtagagtgtctcttccggataagtctgtgggggtcCctgaaggga L P R Q T I S Q R R P I Q T P P G T S L	660
661	670 690 710 gactcttccaggctggcagtcctggccatctgggggtgatccgggacttctccatcgaat+ ctgagaaggtccgaccgtcaggaccggtagacccccactaggccctgaagaggtagctta T L P G W Q S W P S G G D P G L L H R I	720
721	730 750 770 ctctgctaagggagaacctgtaccccaaggccaacatccccgacagagaccctccttgtc+ gagacgattccctcttggacatggggttccggttgtaggggctgtctctgggaggaacag S A K G E P V P Q G Q H P R Q R P S L S	780
781	790 810 830 tccattCgccccggacttctttccacacctctggccaggggacttcgGtgcctttgccca+ aggtaaGcggggcctgaagaaaggtgtggagaccggtcccctgaagcCacggaaacgggt P F A P D F F P H L W P G D F G A F A Q	840
841	850 870 890 gctgcctGAgCagcCcatggacagtgggccactggatctggtcatcaagaatcggaagat+ cgacggaCTcGtcgGgtacctgtcacccggtgacctagaccagtagttcttagccttcta L P E Q P M D S G P L D L V I K N R K I	900
901	910 930 950 caAggaggagaaggagaggaggaggaggaggagacccccacccccacccccacccccacccccaccctccct	960
961	970 990 1010 cttcaaggacatgttccctgacctgccggggggcctctgggaCccatcaaggcggagaa+ gaagttcctgtacaagggactggacggcccccccggagaccctGggtagttccgcctct F K D M F P D L P G G P L G P I K A E N	1020
1021	1030 1050 1070 cgactacgGtgcctatctcaacttcctgagtgcCACccacctGggaggcctcttcccacc	1080

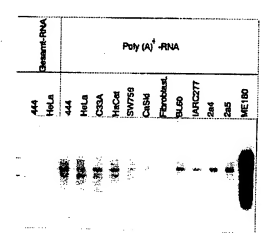
PCT/DE95/01390

3/6

Fig. 1 (Fortsetzung II)

1081	1090 1110 1130 ctggcccctggtagaagaGCgcaagctgaagcccaaggcctctcagcagtgccccatctg	1140	
	gaccggggaccatcttctCGcgttcgacttcgggttccggagagtcgtcacggggtagac W P L V E E R K L K P K A S Q Q C P I C		
1141	1150 1170 1190 ccacaaagtcatcatGggggccgAgaaCGtgccgcAgcacatgaggaCccataccgggga+ ggtgtttcagtagtaCccccggcTcttGCacggcgTcgtgtactcctGggtatggccct H K V I M G A E N V P Q H M R T H T G E	1200	
1201	1210 1230 1250 gaagccatacatgtgcaccatctgcgaggtccgcttcaccaggcagg	1260	
1261	1270 ccacatgcggaagcacacaggggagcgccctacctgtgcatccactgcaacgcCaagtt+ ggtgtacgccttcgtgtgtcccctcgccgggatggacacgtaggtgacgttgcgGttcaa H M R K H T G E R P Y L C I H C N A K F	1320	
1321	1330 1350 1370 cgtgcacaactacgacctcaagaaccacatgcgcatccaccagggcgtgcggccctacca+ gcacgtgttgatgctggagttcttggtgtacgcgtaggtgtgcccgcacgccgggatggt V H N Y D L K N H M R I H T G V R P Y Q	1380	
1381	1390 1410 1430 gtgcgagttctgctacaagagcttcacgcgctctgaccacctgcaccgccacatcaagcg+ cacgctcaagacgatgttctcgaagtgcgcgagactggtggacgtggcggtgtagttcgc C E F C Y K S F T R S D H L H R H I K R	1440	
1441	1450 1470 ccagagetgeegeatggeacgeegeacgegege		

Fig.2 Hybridisierung von PolyA+RNA aus verschiedenen Zellen mit der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von COS AP4-El



444: nicht tumorigene HeLa x Fibroblasten-Hybridzellinie

Hela: HPV18 positive Zervixkarzinomzellinie C33A: HPV-negative Zervixkarzinomzellinie

HaCaT: spontan transformierte Vorhaut-Keratinozyten-Zellinie, HPV-negativ

SW756: HPV18-positive Zervixkarzinomzellinie CaSki: HPV16-positive Zervixkarzinomzellinie Fibroblast: humane epitheliale Lungenfibroplasten BL60: EBV-positive Burkitt's Lymphomzellinie

277: spontan transformierte lymphoblastoide Zellinie 2a4 und 2a5: nicht tumorigene BL60 x 277 Hybridzellinie

	Fig. 3	Teilse	equenz d	der genom	uschen :	Insert-DNA	des F	lons COS	1 APM
_						GGCTTTCAG			
1	CTCGA	GCCCATA	TTTTCCI	CAAACCC	CCTCACC	CCGAAAGTC	CTGTG	ACGAAAA	AGGCGT
1	TCCCT	70 TTAATCC	AGGTGAG			TAAGGTGGGG	GCAGC		GTAGA
•	AGGGA	AATTAGG!	rccacto	CATTGGTA	TGGACAG	ATTCCACCC	CGTCG	TCAACTC	CATCT
1		+	CTATTI	-+	+	CATGGCAGTI	AGGGA	+	· - +
	AGATCO	GTACTCT(GGATAAA	AGACCCCA	AACTGAG	GTACCGTCA:	rccct	CGGAGCCG	ACCAA
1		+		+	+	CTCCTGGTGT	TCCC	+	+
	GACCTO	CTTTCCC	CTCGTI	TTCCAAT	CCTTACC	GAGGACCAC <i>I</i>	AAGGG	ACGCCTGA	CTGGG
	CCAGTO	250 CTCTGCAT	TTGCAGG	CAGGACA	270 AGCTGAA +	AATCCACATO		290 AGCACACA +	.gggga
_	GGTCAC	GAGACGT	AACGTCC	GTCCTGT	TCGACTT	TTAGGTGTAG	CGCCT	TCGTGTGI	CCCCT
01		+	TGCATC	+	ACGCCAA	GTTCGTGCAC	CAACT	+	+
	CGCCGG	GGATGGA(CACGTAG	GTGACGT	rgcggtt	CAAGCACGTO	STTGA	TGCTGGAG	TTCTT
51		+_		+	+	CCAGTGCGAC	TTCT	+	+
•	GGTGT <i>I</i>	ACGCGTAC	GTGTGC	CCGCACG	CCGGGAT	GGTCACGCTC	CAAGA	CGATGTTC	TCGAA
	CACGCC	430 GCTCTGAG	CACCTO	GCACCGCC	450 ACATCAA	GCGCCAGAGC	TGCC	470 GCATGGCA	CGCCC
1	GTGCGC	GAGACT	GTGGAC	GTGGCGG	rgtagtt	CGCGGTCTCG	SACGG	CGTACCGT	GCGGG
1		490 CGGCCGC	492						

Fig. 4 Vergleich der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von Klon COS AP4-El und der DNA zwischen den Nukleotiden 256-492 von Klon COS 1 APM

256	CAGGCAGGACAAGCTGAAAATCCACATGCGGAAGCACAGGGGAGCGGC	305
1240	caggcaggacaagctgaaaatccacatgcggaagcacacaggggagcggc	1289
306	CCTACCTGTGCATCCACTGCAACGCCAAGTTCGTGCACAACTACGACCTC	355
1290	cctacctgtgcatccactgcaacgcCaagttcgtgcacaactacgacctc	1339
356	AAGAACCACATGCGCATCCACACGGGCGTGCGGCCCTACCAGTGCGAGTT	405
1340	aagaaccacatgcgcatccacacgggcgtgcggccctaccagtgcgagtt	1389
406	CTGCTACAAGAGCTTCACGCGCTCTGACCACCTGCACCGCCACATCAAGC	455
1390		1439
456	GCCAGAGCTGCCGCATGGCACGCCCCGACGCGGCCGC 492	
1440		

Interns at Application No PCT/DE 95/01390

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/12 C07K14/47 C12Q1/6	68 A61K38/17	
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national class	rafication and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classific C12N C07K C12Q A61K	acon symbols	
	oon searched other than minimum documentation to the extent tha		esrched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
A	J. VIROLOGY, vol. 65, no. 10, October 1991 pages 5564-5568, REUTER ET AL. 'Characterization novel human papillomavirus DNA is cervical carcinoma cell line MEI cited in the application see the whole document	n the	1-8
Α	EP,A,0 449 170 (BEHRINGWERKE) 2 1991 see the whole document	October	1-8
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
'A' docume consider 'E' earlier of filing d'L' docume which i citation 'O' docume other n'P' docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"T" later document published after the into or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or the invention of comment of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious the art. "&" document member of the same patent	claimed invention to be considered to be considered to current is taken alone claimed invention eventive step when the one other such docu- us to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	aren report
	2 February 1996	2 1 03 96	
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Ear (+ 31-70, 340-3016	Gac, G	

Interns al Application No PCT/DE 95/01390

	A DOCUMENT CONTRACTOR TO PER PER PULLIFIC	PCT/DE 95/01390	
-	ontinuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT pory * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.		
-actory	Common or document with muncaous white suproprises, or the relevant passages		
A	NUCLEIC ACIDS RES., vol. 21, no. 17, 1993 page 4152 OLGIVIE ET AL. 'Sequence divergence of a TFIIIA-type zinc finger protein from fish ovarian tissue' see the whole document	1-3	
	PROC. NATL ACAD. SCI., vol. 91, no. 20, 27 September 1994 pages 9372-9376, GALERA ET AL. 'c-Krox, a transcriptional regulator of type I collagen gene expression, is preferentially expressed in skin' see the whole document	1-6	

2

International application No. PCT/DE95/01390

Remark: Although claims 7 and 8 relate to treatment of the human/animal body (PCT Art. 17.2.a)i) and Rule 39.2.iv), methods for treatment of the human or animal body by surgery or therapy, as well as diagnostic methods) search took place and was based on the mentioned effects of the compound/composition.

.ormation on patent family members

Intern 1al Application No PCT/DE 95/01390

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memb		Publication date
EP-A-449170	02-10-91	DE-A- AU-B- CA-A- JP-A-	4010237 7387291 2039359 7051068	02-10-91 03-10-91 01-10-91 28-02-95

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern: ales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01390

		101/02 3	
A. KLASS IPK 6	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/12 C07K14/47 C12Q1/6	8 A61K38/17	
Nach der I	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen	Klassifikation und der IPK	
B. RECHI	ERCHIERTE GEBIETE		
Recherchie IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym C12N C07K C12Q A61K	nbole)	
Recherchie	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchierten Gebie	te fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete	: Suchbegnffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ange	abe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	J. VIROLOGY, Bd. 65, Nr. 10, Oktober 1991 Seiten 5564-5568, REUTER ET AL. 'Characterization novel human papillomavirus DNA i cervical carcinoma cell line ME1 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	n the	1-8
A	EP,A,O 449 170 (BEHRINGWERKE) 2.1991 siehe das ganze Dokument	Oktober -/	1-8
	ere Veröffentlichungen and der Fortsetzung von Feld C zu hmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
'Besondere 'A' Veröffe aber m 'E' älteres I Anmel 'L' Veröffe scheine anderes soll ode ausgefü 'O' Veröffe enne Be 'P' Veröffe dem be	egonen von angegebenen Veröffentlichungen : thung, die den allgemeinen Stand der Technik deliniert, als besonders bedeutsam anzusehen ist ument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen num veröffentlicht worden ist hung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden e aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie hung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, tung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht hung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird ist diese Verbindung für einen Fachmann naheltegend ist veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts		
	P.Februar 1996	2 1. 03. 98	
Name und P	ostanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijt Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-2046	Bevollmächtigter Bediensteter Gac, G	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern ales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01390

		PCT/DE 9	95/01390
(Fortsetz	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
(ategone"	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komi	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A .	NUCLEIC ACIDS RES., Bd. 21, Nr. 17, 1993 Seite 4152 OLGIVIE ET AL. 'Sequence divergence of a TFIIIA-type zinc finger protein from fish ovarian tissue' siehe das ganze Dokument		1-3
A	PROC. NATL ACAD. SCI., Bd. 91, Nr. 20, 27.September 1994 Seiten 9372-9376, GALERA ET AL. 'c-Krox, a transcriptional regulator of type I collagen gene expression, is preferentially expressed in skin' siehe das ganze Dokument		1-6

2

WEITERE ANGABEN

PCT/ISAJ 210

Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 7,8 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers (Diagnostizierverfahren, das am menschlichen/tierischen Körper vorgenommen wird), beziehen (PCT Artikel 17.2.a)i) und Regel 39.2.iv), wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nationales Aktenzeichen

PCT/DE95/01390

Feld i Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. 7,8 Ansprüche Nr. 7,8 weil Sie sich auf Gegenstande beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich slehe Anlage
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Anspruche Nr. weil es sich dabei um abhangige Anspruche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangeinder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehorde hat sestgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Ersindungen enthält
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationalen Anmeldung.
Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusatzliche Recherchengebuhr gerechtfertigt hatte, hat die Internauonale Recherchenbehorde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
J. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusatzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchen erchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Anspruchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Anspruchen erfaßt:
Bemerkungen kinzichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

	Bett	elben Patentiamilie gehören		PCT/DE 95/01390	
Im Recherchenbericht ingeführtes Patentdokument EP-A-449170	Datum der Veröffentlichung 02-10-91	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
		DE-A- AU-B- CA-A- JP-A-	4010237 7387291 2039359 7051068	02-10-91 03-10-91 01-10-91 28-02-95	